の日本国特許庁(JP)

@特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63 - 56295

Mint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和63年(1988)3月10日

C 12 P 17/08 07 D 307/32 C 12 P 7/42 2104-4B E-7252-4C

7236-48※審査請求 未請求 発明の数 3 (全6頁)

ガンマーデカラクトンの製造方法

願 昭62-187479 ②特

願 昭62(1987)7月27日 邻出

侵先権主張

ᡚ1986年7月28日録イギリス(GB)到8618351

@発 明 考 ピーター サムエル

ジェームス チーサム

イギリス国 ケント, ノース アツシュフオード, プラボ

ーン・リーズ。プロスペクト ウエイ 59

砂発 明 夹 キャサリーン アン

イギリス国 ケント,メイドストン,サーンハム,アルデ

イントンレーン(番地なし)

ŒЩ. 頭 人

ユニリーバー ナーム

オランダ国ロツテルダム、バージミースターズ ヤコブプ

レーン 1

. ローゼ ベンノートシ ヤーブ

モーメ

30代 理 人

弁理士 浅 村 皓

外2名

最終頁に続く

1. 程明の名称

ガンマーデカラクトンの製造方法

- 2. 特許請求の範囲
 - 旋光性を有するガンマーデカラクトンに変 (1) 換するに適する旋光性を有するガンマーヒドロキ シデカン間の製造方法において、Sporobolomyces odorus. Rhodotorula glutinisおよびこれらの混 合物から成る群の菌株から選択した微生物を約3 ~杓9のpHで、杓15~杓35℃の温度で放光性 を有するガンマーヒドロキシデカン酸を廃生する のに十分な期間好気条件下でリシノール酸類を含 有する栄養増増で培養し、任意には生成酸をラク トン化し、特たガンマーデカラクトンを団収する ことを特徴とする、上記製造方法。
 - リシノール酸値はリシノール低、ヒマシ仙、 ヒマシ油加水分解物又はこれらの混合物である、 特許請求の範囲第1項記載の方法。
 - 数生物は支持体上に固定する、特許請求の (3) 並加第1項又は第2項記載の方法。

- 支持体はカラギナン又はアルギネートゲル を含む、特許額求の顧問第3項記載の方法。
- ガンマーヒドロキシデカン酸はその場所で ラクトン化する、特許請求の範囲第1項から第4 項のいずれか1項に記載の方法。
- 生成物の酸は適当な同で加熱を適用してラ クトン化する、特許請求の範囲第1項から第5項。 のいずれか1項に記載の方法。
- ラクトン化はpHを酸性に、および約15~ (7) 約130℃の温度に調整することにより達成する、 特許請求の範囲第6項記載の方法。
- (8) . 脳前は調整遊離物質の存在で行なう、特許 許求の範囲第1頃から第7項のいずれか1項に記
- (9) 国務新聞物団は名孔作ポリマー動的又は水 不思和性被体相を含む、特許請求の範囲第8項記 以の方法。
- (10) リシノール酸源は阻害レベル以下の濃度を 保持する割合でインキュペーションに徐々に添加 する、特許請求の範囲第1項から釘9項のいずれ

か1項に記載の方法。

(11) 特許請求の範囲第1項から第10項のいずれか1項に記載の方法の生成物として切たガンマーデカラクトン。

(12) 特許請求の範囲第1項から第4項、第8項、 第9項および第10項のいずれか1項に記数の方 法の生成物として得たガンマーヒドロキシデカン 酸。

3. 発明の詳細な説明

発用の分野

本発明はヒマシ油又はその主要成分断助語、リシノール関からガンマーヒドロキシデカン酸の製造およびその後定光性を有するガンマーデカラクトンへの変換に関する。

発明の背景

特殊の化学物質がフレーバ組成物に広く使用され、使用者により評価される特別の要素を全体のフレーバに供する。このような化学物製の1例がガンマーデカラクトンであり、これはガンマーヒドロキシデカン酸のラクトンである。フレーバと

%)であるペーター酸化リシノール酸を加水分解できる。これらの酸生物は実質的に純粋な酸、又は2種の間示微生物を使用しない経路により得たヒマシ油加水分解物の成分の形で基質としてリシノール酸を変換するために使用できる。培養培地は必要な栄養物、例えば微生物の生物に対し必要な変素および類を含有する。

 してこの物質の使用例は英国特許第743845 号用報语(ユニリバー)に示され、この成分は香料組成物にも使用される。この成分を有効な方は で製造する一般的変求がある。

一般的混叙

これらの微生物はヒマシ加トリグリセリドおよび次にグリセリドの主要脂肪酸成分(80~90

特たガンマーヒドロキシデカン酸は所望のラクトンにその場所でラクトン化し、又は回収して別の工程でラクトン化処理できる。

好ましい培養方法は:

pH 3~9

温度 15~35 T

期四 1~10日

基質適应 O.3~10度數%

0.5~2%の延囲の強度は15~40%の モル変数を供し好ましい

微生物濃度1~1009/1接極材料中の含水 細胞、の絶囲で操作する。

通例 1 日の期間はガンマーデカラクトンの検出しうるレベルを供するには十分である。一般に生成物源度は軽時的に増加し、通例 7 日の期間は商業的に有用な適应を与える。加熱肉均地 2 %

W/W およびヒマシ油 1 % W/W 額度で Rh.
plutinis では 8 8 0 m/ L のラクトン収益および Sp. odorus では 1 1 1 6 m/ L の収益を 7 日 後に初た。 生成物ラクトンは通例 2 0 0 ~ 1 0 0 0 m / l の 的 M 四 で 内 ら れ る が 、 5 . 0 0 0 m / l ま で 切 る こ と が で き る。

ラクトン化は十分な期間約15~約130℃の温度で約1~約7の発頭のHにヒドロキシ設環境を調整することにより通例適当な PIIで熱を適用して行なうことが好ましい。共一酸化剤、例えばデカン酸は微生物に対しリシノール酸の他に栄養源を供するために含むことができる。

数生物は支持体、例えば K ーカラギナン又はアルギン酸カルシウムに固定することが好ましい。この技術の例は Eu. J. App. Hic & Biotech 15 (1982) p. 147~152 および

Biotech & Bioeng 19(1977) P.387以下に記載される。固定化技術は反応割合の増加に導く高和政密度を達成できる。細胞は方法の完了数回収できる。細胞は基質および生成物から一部保護される。これは何らかの用害作用が存在する場合有利である。

任意の一方法の特徴は適当な吸収剤、例えば非

特に<u>Rh. glutinis</u>を使用する場合所銀ラクトンの収益を増加させることができる。

本発明の本質的特徴はインキュペーションの同時では、大きないで、ないのでは、大きなないのでは、大きなないのでは、大きなないのでは、大きなないのでは、大きなないで、大きなないが、大きなないが、大きないが、大きないで、大きないる。と、大きないる。と、大きないで、大きないる。と、大きないる。

設計容器からの排出ガス中に所設生成物のいくらかのロスがあり、所望ラクトンはガス流中に及いた吸収剤、例えば Tenax Gc を使用して回収することができる。

所型のヒドロキシ酸の他にリシノール酸から生成する少量の例えば、C_R および C₁₂ヒドロキシ

- 複性樹脂、例えば BDH of Poole, Dorset から 得ることができるアンパーライトXAD樹脂、又 は溶媒、例えば Dynamit Nobel, Witten, West Germany から入手できる Higlyolにより風群を統 行しながらこの生成物に対しガンマーヒドロキシ デカン酸又はラクトンを抽出することである。 別 法では、基質はアルギネート又はカラギナンゲル のような標準処理により固定化される。トリグリ セリド又は分別ココナツト油脂肪酸又はトリアセ チンのほ加は水性相から降水性相にヒドロキシ腫 生成物の分配を助ける。この抵加は反応生成物の 農底を反応部位で減少させることにより反応を推 進する。疎水性固体又は液体相の存在は細胞に対 し爵性があることがわかつているヒマシ油又はり シノール酸の過度の高局所設度に細胞が収録され ないように基質を調整遊離するために供すること もできる。

任意には生育因子、例えばリポフラピン、ニコチン酸およびパントテン酸を含むことができる。 特に有利な炭素型はグリセロールであり、これは

酸も存在する。 従って、生成物ラクトンは低レベルのこれらの 酸に相当するラクトン 同族体を含むことができる。 さらにヒマシ油由来の他の 原肪酸の代謝産物は存在できる。 すべて のこれらの少 飲生 成物 は生成物ラクトンの官能性に な与できると理解される。

文权

特定の数生物を使用するヒマシ油からガンマデカラクトンの製造は fritzsche. Oodge および Oicott Inc.により米国特許第4560656号明和由に同示される。これらの数生物は本発明が指向するものではない。ヒマシ油を微生物処理してガンマーデカラクトンを供することはカネポウ会社の日本特許公開昭和60-100508号公報に周示される。 Sp. odorus を使用して 糖品質 からガンマーデカラクトンを製造することは

Jourdain らにより開示される (Topics in Flavour Research 1985、 Eichhorn 刊)。

本方法は有効な方法で有用盤のガンマ デカラクトンを供する。

本発明の特別の記録

方法例を例示するが、本発用を限定するものではない。

<u>M</u> 1

数生物として Rh. glutinis (英国、Norwich の National Collection of Yeast Cultures. Food Research Institute にNCYC 59として容託)の細胞約10g(含水重量)/1を含有する3歳の接種材料を2% W/V 加熱肉治地(OXO1D CM 81)、2% W/V グルコースおよび0.02% W/V ツイン80および0.5% W/V ヒマシ油を含有する100歳の培地に添加し、28~30℃で7日保持した。

培地の試料(5 ml)を定期的に無菌的に除去し、方法の進行を測定した。試料は約1.5のpHに酸性化し、120℃で10分加熱することによりラクトン化した。次に試料はジェチルエーテル(5 ml)で抽出し、有機腦を分散し、溶媒を蒸発し、残留残渣を内部標準としてデルターウンデカラクトン(0.04% w/v)を含有する2mlのエチ

丧わす。

<u>74 3</u>

ヒマシ油濃度 5 %を使用して例 1 の方法を行なった。しかし、試料は内部構造として 0 、 5 % W/V テトラデカンを含有する ヘキサン (5 元)により油出し、分類ヘキサン組成物は 4 日および 1 0 日般財援 G L C により分析し、それぞれ 1 2 O および 4 2 5 町/1 の収益を得た。 1 日後の収置は 1 0 0 町/1 より少なかつた。

例 4

数生物として<u>Sp. odorus</u> (CBS 2636、オランダ、Dolft, Contral Bureau Voor

Schingel Cultures 答託)を使用し増地のヒマシ油 環度 1 % w/v で例 2 の方法を行なつた。 ガンマーデカラクトンはそれぞれる、 5 および 7 日イカキュペーション後に388、564および943m/1の親度で認めた。

69 5

ルアルコールに再符解し、試料をGLC分析により分析した。

7日後に服務材料を抽出した。別法では留析後、上部ヒマシ油層、又は沈毅により分離した制度は 該去することができ、ヒマシ油又は制度に含まれる酸/ラクトンは上記のように抽出できる。 设者 の場合、溶媒は朝庭内に含まれる酸/ラクトンを 抽出するために供する。

6 0 8 *号 / L* 額度のガンマーデカラクトンは留 餅プロスから得、理論最高収益基本で約 6 0 %、 ヒマシ油規準で 2 1 . 3 %の収距を扱わす。

上記風酵はpH7. 2、通気割合O. 5 L 空気/ L.v. 服酵容器/分および焼拌速度300 r.p.m.、 遠底28℃を保持して、服酵容器(L H fermentation, stoke Poyes, 500 series) で行なうことができる。

F 2

例 1 の方法を溶液中のヒマシ油 資成 1 % w/v で行ない、ガンマーラクトン レベル 8 5 1 W/l を切た。これは約 1 4 、 7 % のモル収益を

8 1 2 を含有する服器プロスから数生物として <u>Rh. glutinis</u>を使用して 7 日にわたって試料を 採取した。 7 日後例 1 記載のように割たガンマー デカラクトンのレベルは 3 7 7 mg / 1 であった。 例 6

SD. odorusの制限的10町(含水銀母)/1を含有する3ぱの接種材料を2% W/V 加熱肉培地(0xoid CM81)、2% W/V グルコース、
O.02% W/V ツィーン80および0.5%
W/V ヒマシ油を含有する100 wの路地に添加した。試料は上記のように取り出し、内部標準として0.5 W/V テトラデカンを含有する5ぱれ、中サンによる抽出的に記載のようにラクトンによる抽出的をGLCにより分析した。対すでは3日後の最初の試料では中サンシの存在は3日後の最初の試料では下まれ、その課度は7日後に950 mm / 1 の mm を切るまで程時的に対験的に増加し、理論最近である。で程時的に対象的に増加し、理論最近に担当した。

例 7

Rh. glutinisの 細胞は 2 % w/v の多孔性ポリマー類 数を微生物を固定するために 含有りる 1 0 0 配の栄養的地で 坊枝した。 2 日のインキュベーション板プロスはデカントし、 2 % 加熱内 近地 および 1 % ヒマシ油と 設き換え、 さらに 7 日インキュベーションを 森 扶 し、 例 1 記 枝のように 抽 出方法を使用して 7 6 2 切/ 4 のガンマーデカラクトンをプロス中に 確認した。

<u>84</u> 8

例7の方法を加熱肉培地の代りに2%の牛肉組出物を使用して行なつた。1031時/1のレベルのガンマーデカラクトンを7日のインキュベーション後確認した。

M 9

例2の方法を、微生物を固定するために栄養物に1% W/V のガラスピーズ(1.5~2 mi 直径)を添加して行なつた。7日のインキュペーション设、1.118 my/L の調度のガンマーデカラクトンを切た。これは記載の現準でヒマシ油を規準にして19.6%の収録を表わす。

Rh. glutinisを別の培地でヒマシ油とリシノール酸により培養した。 Sp. odorusはリシノール酸で培養した。 5 日後ガンマーデカラクトンの収算は:

ヒマシ油/Rh. glutinis 153.5mg/ L リシノール酸/Rh. glutinis 154.3mg/ L リシノール酸/Sp. odorus 518 mg/ L であつた。

H. Kierstam らが Biotechnology & Bloongingering 19 (1977) D.387以下に記載した方法を使用して別の支持体をアルギン殻カルシウムにより供することができる。

遊離被は直径 0. 4 cm の 2 m カラムに 1 0 0 / 1 2 0 メッシュ Chromosorb AW (Supelcolac) 上の 1 0 % S P O 2 3 3 0 を含存する充塡カラムを使用して G L C 方法によりそのメチルエステルとして各例から初ることができた。さらに抽出の詳細は Standard Hethods for Analysis of Oils. Fats and Derivatives, G 版、Hethod 1 0 2 5 (UPAC Nethodology Pergamon Press

<u>例10</u>

例1の方法を、プロスに封鎖剤として2% W/V アンバーライトXAD 樹脂を返加して行なった。7日のインキュペーション後448 町/ L のガンマーデカラクトンを抽出し、僅か2日のインキュペーション後に199 町/ L を得た。 樹脂はプロスから分離し、蒸溜水で洗滌し、例6 記数のようにヘキサンで抽出した。

81 1 1

例6の方法をKーカラギナンに固定した改生物制度により反復した。 乾燥Kーカラギナンの2% W/v 水溶液を4:1 W/v レベルで20℃で15分約10.000rpm で培養プロスを遠心分離することにより調製した。次に細胞ーカラギナンスラリーは0.1 Mの塩化カリ溶液中に押出し済加してカラギナンをゲル化し、細胞を固定した。この方法は S. Takamatsu らが European Journal of Applied Hicrobiology and Biotechnology 15 (1982) p.147~152 に記載したものである。

Oxfordを引用することにより得ることができる。

代理人 践 村 站

持開昭 63-56295 (6)

第1頁の続き

⑤Int.Cl. 節別記号 庁内整理番号

//(C 12 P 17/08 C 12 R 1:645) (C 12 P 7/42 C 12 R 1:645)

砂発明者 ヨハネス フランシス オランダ国 ヒルベルサム, ジー バン アムステルストカス マリア デ ロ ラート 6 ーイユ

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第1部門第1区分 【発行日】平成5年(1993)7月20日

【公開番号】特開昭63-56295

【公開日】昭和63年(1988)3月10日

【年通号数】公開特許公報63-563

【出願番号】特願昭62-187479

【国際特許分類第5版】

C12P 17/08

2104-4B

7/42

8114-4B

//(C12P 17/08

C12R 1:645)

(C12P 7/42

C12R 1:645)

事 形で श्चि TH (##

平成 4年 2月 5日

特許庁長官

1 事件の表示

昭和62年特許顯第187479号

2 発明の名称

γ-ヒドロキシデカン酸及びγ・デカラクトンの製造方法及び それらの方法により得られる?・ヒドロキシデカン酸及び?・ デカラクトン

3 補正をする者

事件との関係 特許出願人

ユニリーパー・ナームローゼ・ベンノートシャーブ

4 代 理 人

東京都千代田区永田町1丁目11番28号 住 所

相互永川町ビルディング 8階 電話 3581-9371 氏 名

(7101) 弁理上 山 崎 行 遼

河 न 氏 名 (7603) 弁理士 木 村

5 拒絶理由通知の日付 平成 年 月 11

6 補正の対象 発明の名称及び明細質。

7 福正の内容 別紙のとおり。

- 1 発明の名称を「ァーヒドロキシデカン酸及びァ ーデカラクトンの製造方法及びそれらの方法によ り得られるァーヒドロキシデカン酸及びァーデカ ラクトン」と訂正する。
- 2 特許請求の範囲を下記のように訂正する。
 - (1) Sporobolonyces odorus . Rhodotorula glatini i及びこれらの混合物から成る群の関係 から選択した微生物を、約3~約9のpH、約 15~約35℃の温度で、旋光性を有するγ-ヒド ロキシデカン酸を廃化するのに充分な期間、好 気条件下でリシノール酸源を含有する栄養培地 で培養することを特徴とする、旋光性を有する <u> 1-ヒドロキシデカン酸の製造力法。</u>
 - (2) サシノール酸証<u>が</u>リシノール酸、ヒマシ油、 ヒマシ油加水分解物又はこれらの混合物である、 特許請求の範囲第1項匹配報の方法。
 - (3) 微生物が支持体上に固定されている、特許請 水の範囲第1項又は第2項に記載の方法。
 - (1) 支持体がカラギナン乂はアルギネートゲルを 含む、特許請求の範囲第3項に記載の方法。

- (5) 服酵を封船剤(respective) の存在下で行な う、特許請求の範囲第1項乃至第4項のいずれ か1項に記載の方法。
- (6) 封鎖剤が多孔性ポリマー顆粒又は水不混和性 液体剤を含む、特許耐収の範囲第5項に記載の 方法。
- (1) リシノール酸源を阻害レベル未満の濃度を保 持する速度でインキュベーションに徐々に添加 する、特許請求の範囲第1項乃至第6項のいず れか1項に記載の方法。
- (1) 5 por obotomy ccs odoros 、 Rtodotorolo glastolicis 及びこれらの雇合物から成る群の関係から選択した微生物を、約3~約9のpH、約15~約35℃の温度で、旋光性を行する 7 ーヒドロキシデカン酸を廃止するのに充分な期間、好気条件下でリシノール酸源を含有する栄養増地で培養し、生成酸をラクトン化し、得られた 7 ーデカラクトンを回収することを特徴とする、旋光性を有する 7 ーデカラクトンの製造方法。
 - 液体相を含む、特許請求の範囲第15項に記載の 方法。
- (17) リシノール酸酸を削当レベル未満の濃度を保持する速度でインキュベーションに徐々に添加する、特許額次の範囲第8項乃至第15項のいずれか1項に記載の方法。
- (18) Sporobologytes odoios 、Rhodolois II

 Llotiois及びこれらの混合物から成る群の密株
 から選択した散生物を、約3~約9のpH、約
 15~約35℃の温度で、旋光性を有するマーヒド
 ロキシデカン酸を廃生するのに充分な期間、好
 気象件下でリシノール酸原を含有する栄養培地
 で出表することにより切られる、旋光性を有す
 るアーヒドロキシデカン酸。
- (19) リシノール酸級がリシノール酸、ヒマシ油、 ヒマシ油加水分解物又はこれらの混合物である、 特許請求の範囲第18項に記載のァーヒドロキシ デカン酸。

- (9) リシノール酸源がリシノール酸、ヒマシ油、 ヒマシ油加水分解物又はこれらの混合物である、 特許請求の範囲第8項に記載の力法。
- (10) <u>夜生物が支持体上に固定されている、特許請求の範囲第8項又は第9項に記載の方法。</u>
- (11) 支持体がカラギナン又はアルギネートゲルを 含む、特許請求の範囲第10項に記載の方法。
- (12) ァーヒドロキシデカン酸をその場所でラクト ン化する、特許請求の範囲第8項乃至第11項の いずれか1項に記載の方法。
- (13) 生成物の酸を適当なりHで加熱することによ りラクトン化する、特許請求の範囲第8項乃至 第12項のいずれか1項に記載の方法。
- (1() pHを酸性にそして約15~約110 ℃の温度に 調整することによりラクトン化を達成する、特 許額収の範囲第13項に配載の方法。
- (15) 殷静を封鎖剤の存在下で行なう、特許請求の 範囲第8項乃至第14項のいずれか1項に記載の 方法。
- _(16) 封鎖剤が多孔性ポリマー顆粒又は水不混和性
 - キシデカン酸。
- (21) 支持体がカラギナン又はアルギネートゲルを 含む、特許請求の範囲第20項記載の 7 - ヒドロ キシデカン酸。
- (22) 醗酵を封鎖剤の存在下で行なう、特許請求の 範囲第18項乃至第21項のいずれか1項に記載す - ヒドロキシデカン酸。
- (23) 封鎖剤が多孔性ポリマー顆粒又は水不混和性 液体相を含む、特許請求の範囲第22項に記載の ケーヒドロキシデカン酸。
- (24) リシノール酸認を則害レベル米満の過度を保 持する速度でインキュベーションに徐々に基加 する、特許精潔の範囲第18項乃至第23項のいず れか1項に記載のアーデカラクトン。
- (25) Sporobolomicis edeius 、Rhodolorula

 Littinis及びこれらの混合物から成る群の関株
 から選択した液生物を、約3~約9のpH、約
 15~約35℃の温度で、旋光性を育するブーヒド
 ロキシデカン酸を変生するのに光分な期間、好
 気条件下でリシノール酸限を含有する栄養指地

- で培養し、生成数をラクトン化し、得られた7 ーデカラクトンを回収することにより得られる、 旋光性を行する7ーデカラクトン。
- (26) リシノール酸原がリシノール酸、ヒマシ油、 ヒマシ油加水分解物又はこれらの混合物である、 特許請求の面開第25項に記載のァーデカラクト ン。
- (27) 微生物が支持体上に固定されている、特許環 水の範囲第25項又は第25項に記載の7~デカラ クトン。
- (28) 支持体がカラギナン又はアルギネートゲルを 含む、特許請求の範囲第27項に記載の7-デカ ラクトン。
- (28) ァーヒドロキシデカン酸をその場所でラクト ン化する、特許請求の範囲第25項乃至第28項の いずれか1項に記載のアーデカラクトン。
- (30) 生成物の酸を適当なpHで加熱することによ りラクトン化する、特許額求の範囲第25項乃至 第29項のいずれか1項に記載の y - デカラクト ン。
- Ⅰガンマーデカラクトン」を「γーデカラクトン」 に訂正する。
- 5 同、3頁12行、19乃至20行、4頁7乃至8行、 14行、5頁8乃至9行、6頁1行、8頁5乃至6 行「ガンマーヒドロキシデカン酸」を「γーヒド ロキシデカン酸」に訂正する。
- 6 同、3頁20行乃至4頁1行「フレーパとして」 を「フレーバーとしての」に訂正する。
- 7 周、4頁4行「一般的要求」を「一般的要件」 に訂正する。
- 8 同、同頁12行「3~9」を「約3~約9」に訂 正する。
- 9 同、同頁15行「培養する。」と「ガンマーデカラクトン」の間に「本発明は、例えば、酸性 p H で熱を加えることにより酸をラクトン化し、そして r ーデカラクトンを回収することを包含する。」を押入する。
- 10 同、同頁19万至20行「および」を「を加水分解し」に訂正する。
- 11 同、5貫1行「ペークー酸化リシノール酸を加

- (31) pHを酸性にそして約15~約130 ℃の温度に 調整することによりラクトン化を達成する、 特許請求の額囲第30項に記載のァーデカラクト ン。
- (32) 融酵を封鎖剤の存在下で行なう、特許前水の 範囲第25項乃至第31項のいずれか1項に記載の エーデカラクトン。
- (33) 封鎖剤が多孔性ポリマー顆粒又は水不混和性 液体相を含む、特許請求の範囲第32項に配根の アーデカラクトン。
- (34) リシノール酸源を阻害レベル米減の濃度を保持する速度でインキュペーションに徐々に添加する、特許請求の範囲第25項乃至第33項のいずれか1項に記載のケーデカラクトン。」
- 3 明和吉、3頁13行「その後」を「その後の」に 訂正する。
- 4 同、同頁13万至14行、19行、4頁6行、15行、6頁13行、10頁13行、16行、12頁9行、13頁14万至15行、14頁3万至4行、14万至15行、15頁7万至8行、12行、16万至19行、16頁5行、17頁3行
- 水分解」を「リシノール酸をベーター酸化」に訂 正する。
- 12 同、同頁8行「ここに」を「木明細帯に」に訂正する。
- 13 同、同頁11行「お託選株」を「将託選株の使用」 に訂正する。
- 14 同、同頁16行「特許請求する方法で」を「本発明の方法で」に訂正する。
- 15 同、同頁17行「加水分解物を」を「加水分解物 を、」に訂正する。
- 16 同、6頁10行「好ましい」を「好ましい。」に 訂正する。
- 17 同、同頁15乃至17行、17行「%w/w」を「w /w%」に訂正する。
- 18 間、7貫6乃至7行「適用して」を「加えることにより」に訂正する。
- 19 周、阿賈13行、15頁19行「(1982)」を 「(1982年)」に訂正する。
- 20 周、7頁14行、17頁10行「(1977)」を 「(1977年)」に訂正する。

- 11 同、8頁9行「ココナット加」を「ココナツ油」に訂正する。
- 22 同、周頁10行「疎水性相に」を「疎水性相への」 に訂正する。
- 23 間、周頁13行「存在は」を「存在が」に訂正する。
- 21 同、同質16行「調整遊離」を「封題 (sequester)」に訂正する。
- 25 同、10頁 8 乃至 9 行、19乃至20行「ガンマーデーカラクトン」を「ァーデカラクトン」に訂正する。
- 26 同、間質11行、15行、17行「開示される」を 「関示されている。」に87正する。
- 27 同、11頁 9 行、10行、11行、12行、20行、12頁 18行、13頁 4 乃至 5 行、14行、19行、20行、14頁 7 行、8 行、9 行、9 乃至10行、15頁 1 行、16行、 16頁 2 乃至 3 行、11 乃至12行「%w/v」を「w / v%」に訂正する。
- 28 同、口頁13行、15頁5行、12行、11行、16頁4 行「7日」を「7日間」に訂正する。
- 29 間、11頁19乃至20行「デルターウンデカラクト

- ン」を「ゟーウンデカラクトン」に訂正する。
- 10 同、12頁4行「沈澱」を「沈降」に訂正する。
- 31 間、同頁11行、14頁11行、15頁10行「収集」を 「収率」に訂正する。
- 32 同、12頁19行「ガンマーラクトン レベル」を 「1-デカラクトン鼠」に訂正する。
- 33 同、同頁20行「モル収量」を「モル収率」に訂正する。
- 34 周、13頁 6 乃至 7 行「4 H および 1 0 日」を「4 H 間及び10 F 間」に訂正する。
- 35 同、周頁15乃至16行「3、5および7日イカキュペーション」を「3、5及び7日間インキュペーション」に訂正する。
- 36 同、阿其17行「認めた。」を「認められた。」 に訂正する。
- 37 同、15頁3行、16頁5行「21」を「2日間」 に訂正する。
- 38 同、16頁 6 乃至 7 行「樹脂は」を「樹脂を」に 訂正する。
- 39 同、同頁13行「5分」を「5分間」に訂正する。
- 10 同、17頁15行「SPO 2330」を「SPO 2330」を「SPO
- (1) 間、同頁19万至20行「11」を「II」に訂正する。
- 42 同、18頁1行「0xiondを引用することにより得ることができる。」を「0xiond)を容劣にすることにより成し得ることができる。」に訂正する。